VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS 7 ANG 2005

PCT

REC'D 17 AUG 2005

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

			1						
	nzeichen de 9203PC-l	s Anmelders oder Anwalts _a	WEITERES VORGEHEN siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT//PEA/416)						
Internationales Aktenzeichen PCT/DE 03/03702			Internationales Anmelde 05.11.2003	edatum (TagMonat/Jahr)	Prioritätsdatum <i>(TagMonatiJahr)</i> 05.11.2003			
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK C07D491/14, A61P35/00									
Anmelder SALAMA, Zoser B.									
 Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. 									
2.	Dieser BERICHT umfaßt insgesamt 6 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.								
	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).								
	Diese Anlagen umfassen insgesamt 8 Blätter.								
3.	Dieser Be	ericht enthält Angaben zu	ı folgenden Punkten:			•			
	I ⊠ Grundlage des Bescheids								
	II □ Priorität								
					neit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit				
	IV 🔲 Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung								
	V 🛮 Begründete Feststellung nach Regel 66.2 a)ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und de gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung								
	VI D Bestimmte angeführte Unterlagen								
	VII Bestimmte Mängel der internationalen Anmelde								
	VIII Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung								
Datum der Einreichung des Antrags			W. Ann.	Datum	der Fertigstellung	g dieses Berichts			
21.12.2004				16.08.2005					
Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung				Bevollmächtigter Bediensteter					
beauftragten Behörde Europäisches Patentamt D-80298 München				Schn	nid, A	Street, M. Street, Str			
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52369 Fax: +49 89 2399 - 4465			56 epmu d	1	19 89 2399-8591	Total College and			

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 03/03702

 Grundlage des Berichts
--

1	ΑL	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):							
	Ве	schreibung, Seiten							
	1-3	36	in der ursprünglich eingereichten Fassung						
	An	Ansprüche, Nr.							
	1-3	39	eingegangen am 01.04.2005 mit Schreiben vom 01.04.2005						
	Zeichnungen, Blätter								
	1/1	0-10/10	in der ursprünglich eingereichten Fassung						
2.	uie	Hinsichtlich der Sprache : Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.							
Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Spreingereicht; dabei handelt es sich um:									
		die Sprache der Üb (nach Regel 23.1(b)	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist).						
		die Veröffentlichung	ssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).						
		☐ die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereich worden ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3).							
3.	Hin inte	Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:							
\square in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.									
	nternationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.								
		bei der Behörde nac	hträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
		work and the state of the state							
		Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgele							
		Die Erklärung, daß o	lie in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen tsprechen, wurde vorgelegt.						
4.	Aufg	n sind folgende Unterlagen fortgefallén:							
		Beschreibung,	Seiten:						

Nr.:

Blatt:

☐ Ansprüche,

☐ Zeichnungen,

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 03/03702

5.	. 🗆	Dieser Bericht ist ohne Berü angegebenen Gründen nach eingereichten Fassung hinau	cksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus n Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglic usgehen (Regel 70.2(c)).							1
		(Auf Ersatzblätter, die solche beizufügen.)	∍ Ände	rungen entha	lten, ist	unter Pur	nkt 1 hinzuwe	eisen; sie s	sind diesem Beri	chi
6.	Etw	twaige zusätzliche Bemerkungen:								
Ш	. Kei An	Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit								
1.	Folg erfii	gende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf nderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:								
		die gesamte internationale A	nmeldı	ıng,						
	\boxtimes	Ansprüche Nr. 6-26,39								
		Begründung:								
	⊠	Die gesamte internationale A den nachstehenden Gegenst braucht (genaue Angaben):	nmeldi and, fü	ung, bzw. die ir den keine i	obenge nternatio	nannten A	Ansprüche N äufige Prüfur	r. 5-26,39 ng durchge	beziehen sich au eführt werden	ηţ
		siehe Beiblatt								
☐ Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (machen Sie bitte nachstehend genaue oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt we konnte (genaue Angaben):						<i>genaue Angaber</i> stellt werden	1)			
		Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.								
		Für die obengenannten Ansp	rüche l	Vr. wurde kei	n interna	ationaler F	Recherchenb	ericht erst	tellt.	
2.	Nuki	ine sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der ukleotid- und/oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften orgeschriebenen Standard entspricht:								
		Die schriftliche Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.								
		Die computerlesbare Form w								
'.	Begi gew	ründete Feststellung nach A erblichen Anwendbarkeit; U	Artikel Interla	35(2) hinsic gen und Erk	htlich de lärunge	er Neuhe n zur Stü	it, der erfind itzung diese	lerischen r Feststel	Tätigkeit und de llung	er
		stellung	Ja:							
	Neur	leuheit (N)		Ansprüche Ansprüche	1-39	1				
Erfir		derische Tätigkeit (IS)	Ja:	Ansprüche	1-39					
Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)			Nein: Ja:	Ansprüche Ansprüche:	1.5.07	20				
				Ansprüche:						

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 03/03702

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

Zu Punkt III

Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit

1) Die Ansprüche 6-26 und 39 beziehen sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

WO 02/092085 A (CHAE SOO-WAN; EUN JAE-SOON (KR); JUNG YOUNG 1) HOON (KR); KIM DAE-KEUN () 21. November 2002 (2002-11-21) (D1) offenbart auf der Seite 7 die Verbindung 4 ebenso wie Seite 1, Zeilen 5, 6 ganz allgemein deren Verwendung in pharmazeutischen Mischungen.

GRYNKIEWICZ G ET AL: "Synthesis and biological activity of O-acyl and O-alkyl chelidonine derivatives" EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, EDITIONS SCIENTIFIQUE ELSEVIER, PARIS, FR, Bd. 36, Nr. 11-12, November 2001 (2001-11), Seiten 951-960, XP004400915 ISSN: 0223-5234(D2) offenbart auf Seite 953 die Verbindung 3a sowie in der Zusammenfassung die Verwendung in pharmazeutischen Mischungen.

Da die obengenannte Verbindung aus den ursprünglichen Ansprüchen gestrichen wurde, ist der Gegenstand der vorliegenden Ansprüche 1-5 und 38 neu im Lichte des Artikels 33(2) PCT.

Chelidonin-Acetat, welches in D1 und D2 offenbart ist, wird dort nicht als 2) antitumorales Mittel beschrieben, sondern als Antiarrhytmicum (D1) bzw. in seiner Wirkung auf das zentrale Nervensystem (D2).

Infolgedessen würde ein Fachmann auf der Suche nach antitumoralen Mitteln keinesweges auf D1 oder D2 zurückgreifen und die dort beschriebenen

Verbindungen modifizieren mit einer hinreichenden Aussicht auf Erfolg.

Folglich ist der Gegenstand der vorliegende Ansprüche 1-5 und 38 auch als erfinderisch im Sinne von Artikel 33(3) PCT anzusehen.

- Der Gegenstand der vorliegende Ansprüche 6-26 und 39 ist dem Stand der 3) Technik nicht zu entnehmen (Artikel 33(2) PCT), da Chelidonin-Acetat aus D1 und D2 als strukturell nächstem Stand der Technik nicht als antitumorales Mittel beschrieben ist. Im übrigen konnte die Anmelderin auch die Wirksamkeit der genannten Verbindungen nachweisen, sodass für die vorliegenden Ansprüche 6-26 und 39 sowohl die Neuheit (Artikel 33(2) PCT) als auch eine erfinderische Tätigkeit anerkannt werden kann (Artikel 33(3) PCT).
- Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 4) 6-26 und 39 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.
- D1 und D2 sollten in Übereinstimmung mit Regel 5(1)(a)(ii) PCT in der 5) Beschreibung gewürdigt werden.

S. 07/14

PCT/DE2003/003702

37

P229203PC-La 21.12.2004

geänderte Patentansprüche Grundlage für die internationale vorläufige Prüfung

5

Neue Chelidonin-Derivate mit einer antitumoralen Wirkung ausqewählt der aus Gruppe Trifluoressigsäure-Chelidoninylester, Chelidoninyltrichlormethyl-kohlensäureester, Bernsteinsäurechelidoninyl-methylester, Chelidonyl-ethyl-oxalsaurediester, N-(3-Trifluormethylphenyl)-chelidonyl-urethan, Chelidonyl-phenylalanylester, Chelidonyl-prolylester und/oder Chelidonyl-alanylester.

15

20

25

- Chelidonin-Derivate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die antitumorale Wirkung eine Modulation eines Zellwachstums, einer Zelldifferenzierung und/oder einer Zellteilung ist
- 3. Pharmazeutisches Mittel umfassend mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 3 bis 5, gegebenenfalls zusammen mit einem verträglichen pharmazeutischen Träger, Adjuvants und/oder Vehikel.
- 4. Pharmazeutisches Mittel nach dem vorhergehenden Anspruch,
- dadurch gekennzeichnet, dass
 die Träger ausgewählt sind aus der Gruppe umfassend
 Füllmittel, Streckmittel, Bindemittel, Feuchthaltemittel, Sprengmittel, Lösungsverzögerer, Resorptionsbeschleuniger, Netzmittel, Adsorptionsmittel und/oder
 Gleitmittel.

5

ANWALTSKANZLEI GHZS

P229203PC-La 21.12.2004

5.

PCT/DE2003/003702

- Pharmazeutisches Mittel nach einem der Ansprüche 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Träger Liposomen, Siosomen und/oder Niosomen sind.
- Verwendung eines Chelidonin-Derivates ausgewählt aus Б. Chelidonin-Acetat, umfassend Gruppe Trifluoressigsaure-Chelidoninylester, Chelidoninyltrichlormethyl-kohlensäureester, Bernsteinsäure-10 Chelidonyl-ethyl-oxalsaurechelidoninyl-methylester, diester, N-(3-Trifluormethylphenyl)-chelidonyl-urethan, Chelidonyl-prolylester Chelidonyl-phenylalanylester, Chelidonyl-alanylester zur Prophylaxe, Therapie, Verlaufskontrolle und/oder Nachbehandlung von 15 mit Zellwachstum, -differenzierung und/oder -teilung im Zusammenhang stehenden Krankheiten.
- Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass 20 die Krankheit ein Tumor ist.
- Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Tumorerkrankungen ausgewählt sind aus der Gruppe 25 der neoplastischen Tumoren, der endzündlichen Tumoren und/oder der Abzesse, Ergüsse und Ödeme.
- Verwendung nach dem vorhergehenden Amspruch, dadurch gekennzeichnet, dass 30 der Tumor ein solider Tumor oder eine Leukämie ist.
 - 10. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass

NZLEI GHZS S. 09/14

PCT/DE2003/003702

39

P229203PC-La 21.12.2004

der solide Tumor ein Tumor des Urogenitaltraktes und/oder des Gastrointestinaltraktes ist.

- 5 11. Verwendung nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 der Tumor ein Kolonkarzinom, ein Magenkarzinom, ein
 Pankreaskarzinom, ein Dünndarmkrebs, ein Ovarialkarzinom, ein Zervikalkarzinom, ein Lungenkrebs, ein Prostatakrebs, ein Mammakarzinom, ein Nierenzellkarzinom, ein
 Hirntumor, ein Kopf-Halstumor, ein Leberkarzinom
 und/oder eine Metastase dieser Tumoren ist.
- 12. Verwendung nach Anspruch 6,
 15 dadurch gekennzeichnet, dass
 der solide Tumor ein Mamma-, Bronchial-, Kolorektalund/oder Prostatakarzinom und/oder eine Metastase dieser Tumoren ist.
- 20 13. Verwendung nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 der Tumor des Urogenitaltraktes ein Harnblasenkarzinom
 und/oder eine Metastase dieser Tumoren ist.
- 25 14. Verwendung nach einem der Ansprüche 6 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Verlaufskontrolle eine Überwachung der Wirksamkeit einer Antitumorbehandlung ist.
- 30 15. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 3 bis 5 zur Prophylaxe, Prävention, Diagnose, Verminderung, Therapie, Verlaufskontrolle und/oder

10/14

PCT/DE2003/003702

40

P229203PC-La 21.12.2004

Nachbehandlung einer Metastasierung, einer und/oder einer Angiogenese eingesetzt werden.

- 16. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Verlaufskontrolle eine Überwachung der Wirksamkeit einer Antitumorbehandlung ist.
- 10 17. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 3 bis 5 in einer Kombinationstherapie ver-15 wendet werden.
- 18. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Kombinationstherapie eine Chemotherapie, eine Zy-20 tostatikabehandlung und/oder eine Strahlentherapie umfasst.
 - 19. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Kombinationstherapie eine adjuvante biologisch-spezífizierte Therapieform umfasst.
- 20: Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass 30 die Therapieform eine Immuntherapie ist.
 - 21. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Erhöhung der Sensitivität von Tumorzellen gegenüber Zytostatika und/oder Strahlen.

-01/04/2005 14:11

. 5

15

30

35

5. 11/14

PCT/DE2003/003702

41

P229203PC-La 21.12.2004

- 22. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Hemmung der Vitalität, der Proliferationsrate von Zellen, zur Induktion von Apoptose und/oder eines Zellzyklus-Arrests.
- 23. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 3 bis 5 als Gel, Puder, Pulver, Tablette, Retard-Tablette, Premix, Emulsion, Aufgussformulierung, Tropfen, Konzentrat, Granulat, Sirup, Pellet, Boli, Kapsel, Aerosol, Spray und/oder Inhalat zubereitet und angewendet werden.

24. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 3 bis 5 in einer Konzentration von 0,1 bis 99,5, bevorzugt von 0,5 bis 95,0, besonders bevorzugt von 20,0 bis 80,0 Gewichtsprozent in einer Zubereitung vorliegen.

- 25 25. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Zubereitung oral, subkutan, intravenös, intramuskulär, intraperitoneal und/oder topisch gesetzt wird.
 - 25. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 3 bis 5 in Gesamtmengen von 0,05 bis 500 mg

5. 12/14

PCT/DE2003/003702

42

P229203FC-La 21.12.2004

pro kg, bevorzugt von 5 bis 100 mg pro kg Körpergewicht, je 24 Stunden eingesetzt werden.

- 27. Verfahren zur Herstellung der Chelidonin-Derivate gemäß

 5 Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 Chelidonin-Acetat durch Umsetzung von Chelidonin mit
 Pyridin und Acetanhydrid erhalten wird.
- 10 28. Verfahren nach dem vorhergehenden Anspruch,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 eine Mischung aus Chelidonin, Pyridin und Acetanhydrid
 bei Raumtemperatur für mindestens 12 Stunden inkubiert
 wird und folgend diese Mischung in Eiswasser gegossen
 15 wird, wobei ein Rohprodukt ausfällt und das Rohprodukt
 mit Ether extrahiert wird.
 - 29. Verfahren nach Anspruch 27, dadurch gekennzelchnet, dass
- Trifluoressigsäure-Chelidonylester, Chelydonyl-Trichlormethyl-Kohlensäureester und/oder BernsteinsäureChelidoninyl-Methylester durch Umsetzung von Chelidonin
 mit Chloroform und dem jeweiligen Säurechlorid erhalten
 werden, wobei dem Gemisch aus Chelidonin, Chloroform
 und dem jeweiligen Säurechlorid Pyridin zugesetzt wird
 und die so erhaltene Mischung bei Raumtemperatur für
 mindestens 4 Stunden inkubiert wird.
- 30. Verfahren nach Anspruch 27,
 30 dadurch gekennzeichnet, dass
 Chelidonyl-Ethyl-Oxalsäurediester durch die Umsetzung
 von Chelidonin-Monophosphat und Oxalsäureesterchlorid
 gewonnen wird.
- 35 31. Verfahren nach Anspruch 27,

13/14

PCT/DE2003/003762

43

P229203PC-La 21.12.2004

dadurch gekennzeichnet, dass N-(3-Trifluormethylphenyl)-chelidonyl-urethan durch die Umsetzung von Chelidonin-Monohydrat mit 3-Trifluormethylphenylisocyanat gewonnen wird.

5

10

15

20

- 32. Verfahren nach Anspruch 27,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 Chelidonyl-phenylalanylester durch die Umsetzung von
 Chelidonin-Monohydrat mit N-(9-Fluorenylmethoxycarbonyl)-L-phenylalanin gewonnen wird.
- 33. Verfahren nach Anspruch 27.
 dadurch gekennzeichnet, dass
 Chelidonyl-prolylester durch die Umsetzung von Chelidonin-Monohydrat mit N-(9-Fluorenylmethoxycarbonyl)-Lprolin gewonnen wird.
- 34. Verfahren nach Anspruch 27,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 Chelidonyl-analylester durch die Umsetzung von Chelidonin-Monohydrat mit N-(9-Fluorenylmethoxycarbonyl)-L-

alanin gewonnen wird.

35. Verfahren zur Behandlung einer Tumorerkrankung,
25 dadurch gekennzeichnet, dass
mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder
2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der
Ansprüche 3 bis 5 mit einem Organismus, bevorzugt einem
Menschen oder einem Tier, in Kontakt gebracht werden.

30

36. Verfahren nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass das In-Kontakt-Bringen oral, über Injektion, topisch, vaginal, rektal und/oder nasal erfolgt.

14/14

Ø1/04/2005 14:11

5

01-04-2005

PCT/DE2003/003702

44

P229203PC-La 21.12.2004

- .37. Verfahren zur Herstellung eines pharmazeutischen Mittels zur Behandlung einer Tumorerkrankung, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 3 bis 5 mit einem pharmazeutisch verträglichen Träger eingesetzt werden.
- 38. Kit umfassend mindestens ein Chelidonin-Derivat gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder ein pharmazeutisches Mittel 10 gemāß einem der Ansprüche 3 bis 5 gegebenenfalls mit einer Information zum Kombinieren der Inhalte des Kits.
- 39. Verwendung des Kits nach dem vorhergehenden Anspruch zur Prophylaxe oder Therapie von Tumorerkrankungen. 15